#### (19)日本国特許庁 (JP)

## (12)公開特許公報(A)

### (11)特許出願公開番号 特開2003—246825

(P2003-246825A) (43)公開日 平成15年9月5日(2003.9.5)

(51) Int. Cl. 7	識別記号	F I デーマコート'(参
C08F220/18		C08F22O/18 2H025
2/06		2/06 4J011
220/28		220/28 4J100
G03F 7/039	601	G03F 7/039 601
		審査請求 未請求 請求項の数18 OL (全15頁)
(21)出願番号	特願2002-340817(P2002-340817)	(71)出願人 000006035
		三菱レイヨン株式会社
(22)出願日	平成14年11月25日(2002.11.25)	東京都港区港南一丁目6番41号
		(72)発明者 百瀬 陽
(31)優先権主張番号	特顯2001-389720(P2001-389720)	神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 三
(32)優先日	平成13年12月21日(2001.12.21)	菱レイヨン株式会社化成品開発研究所内
(33) 優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者 若林 茂夫
		広島県大竹市御幸町20番1号 三菱レイヨ
		ン株式会社中央技術研究所内
		(74)代理人 100088328
		弁理士 金田 暢之 (外2名)
		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】レジスト用共重合体およびその製造方法、ならびにレジスト組成物

#### (57)【要約】

【課題】 高い感度、解像度が損なわれることなく、レジスト溶剤への溶解性、レジスト溶液中でのマイクロゲル生成の抑制、レジストパターン側壁の平坦性に優れたレジスト用共重合体を提供する。

【解決手段】 脂環式骨格を有する単量体単位(A)、ラクトン骨格を有する単量体単位(B)、およびこれらの単量体単位と共重合可能な他のビニル系単量体単位(C)よりなる群から選ばれた少なくとも2種類以上の単量体単位を含むレジスト用共重合体であって、各々の単量体単位の3連子の割合が共重合体中それぞれ15モル%未満であることを特徴とするレジスト用共重合体;およびその製造方法;ならびにその共重合体を含むレジスト組成物。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 脂環式骨格を有する単量体単位(A)、 ラクトン骨格を有する単量体単位(B)、およびこれら の単量体単位と共重合可能な他のビニル系単量体単位

1

(C)よりなる群から選ばれた少なくとも2種類以上の 単量体単位を含むレジスト用共重合体であって、各々の 単量体単位の3連子の割合が共重合体中それぞれ15モ ル%未満であることを特徴とするレジスト用共重合体。

【請求項2】 単量体単位(A)および(B)を含む請 求項1記載のレジスト用共重合体。

【請求項3】 単量体単位(A)および(C)を含む請 求項1記載のレジスト用共重合体。

【請求項4】 単量体単位(B) および(C) を含む請 求項1記載のレジスト用共重合体。

【請求項5】 単量体単位(A)、(B)および(C) を含む請求項1記載のレジスト用共重合体。

【請求項6】 単量体単位(A)の3連子の割合が共重 合体中10モル%未満である請求項2、3、または5の 何れか一項記載のレジスト用共重合体。

【請求項7】 単量体単位 (B) の3連子の割合が共重 20 合体中10モル%未満である請求項2、4、または5記 載のレジスト用共重合体。

【請求項8】 単量体単位(C)の3連子の割合が共重 合体中10モル%未満である請求項3、4、または5記 載のレジスト用共重合体。

【請求項9】 単量体単位(A)および(B)の3連子 の割合が共重合体中10モル%未満である請求項2記載 のレジスト用共重合体。

【請求項10】 単量体単位(A) および(C) の3連 子の割合が共重合体中10モル%未満である請求項3記 30 載のレジスト用共重合体。

【請求項11】 単量体単位(B)および(C)の3連 子の割合が共重合体中10モル%未満である請求項4記 載のレジスト用共重合体。

【請求項12】 単量体単位(A)、(B)および (C) の3連子の割合が共重合体中10モル%未満であ

る請求項5記載のレジスト用共重合体。

【請求項13】 請求項1~12の何れか一項記載の共 重合体を製造するための方法であって、各々の単量体単 位を構成する単量体を有機溶剤に溶解させた単量体溶液 40 を少なくとも2つ以上の滴下装置を用いて滴下すること を特徴とするレジスト用共重合体の製造方法。

【請求項14】 請求項1~12の何れか一項記載の共 重合体を製造するための方法であって、各々の単量体単 位を構成する単量体の一部を予め重合容器に仕込み、重 合容器を所定の重合温度まで加熱して重合を開始した 後、残りの単量体を重合容器に滴下することを特徴とす るレジスト用共重合体の製造方法。

【請求項15】 各々の単量体単位を構成する単量体の

度まで加熱して重合を開始した後、残りの単量体を重合 容器に滴下することを特徴とする請求項13記載のレジ スト用共重合体の製造方法。

【請求項16】 請求項1~12の何れか一項記載の共 重合体を製造するための方法であって、単量体組成比が 異なる、少なくとも2種類以上の単量体溶液を順次滴下 することを特徴とするレジスト用共重合体の製造方法。

【請求項17】 各々の単量体単位を構成する単量体の 一部を予め重合容器に仕込み、重合容器を所定の重合温 10 度まで加熱して重合を開始した後、残りの単量体を重合 容器に滴下することを特徴とする請求項13記載のレジ スト用共重合体の製造方法。

【請求項18】 請求項1~12の何れか一項記載のレ ジスト用共重合体を含むことを特徴とするレジスト組成 物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、レジスト用共重合 体およびその製造方法、ならびに、その共重合体を含む レジスト組成物に関し、特にエキシマレーザーや電子線 を使用する微細加工に好適な化学増幅型レジスト用共重 合体に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、半導体素子や液晶素子の製造にお ける微細加工の分野においては、リソグラフィー技術の 進歩により急速に微細化が進んでいる。その微細化の手 法としては、一般に露光光源の短波長化が用いられ、具 体的には従来のg線、i線に代表される紫外線からDU V (Deep Ultra Violet) へ変化してきている。

【0003】現在では、KrFエキシマレーザー(24 8 nm) リソグラフィー技術が市場に導入され、さらな る短波長化を図ったArFエキシマレーザー(193n m) リソグラフィー技術が導入されようとしており、さ らに次世代の技術としてはF,エキシマレーザー(15 7 nm) リソグラフィー技術が研究されている。また、 これらと若干異なるタイプのリソグラフィー技術とし て、電子線リソグラフィー技術についても精力的に研究 されている。

【0004】このような短波長の光源あるいは電子線に 対する高解像度のレジストとして、インターナショナル ・ビジネス・マシーン(IBM)社より「化学増幅型レ ジスト」が提唱され、現在、この化学増幅型レジストの 改良および開発が精力的に進められている。

【0005】また、光源の短波長化においては、レジス トに使用される樹脂もその構造変化を余儀なくされてい **る。KrFエキシマレーザーリソグラフィーにおいて** は、248nmに対して透明性の高いポリヒドロキシス チレンやその水酸基を酸解離性の溶解抑制基で保護した ものが用いられたが、ArFエキシマレーザーリソグラ 一部を予め重合容器に仕込み、重合容器を所定の重合温 50 フィーにおいては、上記樹脂は193nmにおいては透 明性が不十分でほとんど使用不可能であるため、193 nmにおいて透明なアクリル系樹脂あるいはシクロオレフィン系樹脂が注目されている。このようなアクリル系樹脂としては、例えば、エステル部にアダマンタン骨格を有する(メタ)アクリル酸エステルとエステル部にラクトン骨格を有する(メタ)アクリル酸エステルの共重合体が、特許文献1、特許文献2等に記載されている。

【0006】このような脂環式骨格を有する単量体とラクトン骨格を有する単量体を共重合してレジスト用共重合体を製造する方法において、例えば、特許文献1や特10許文献3では、単量体成分、重合溶媒、重合開始剤、場合によっては連鎖移動剤(分子量調整剤)を重合装置に一括して仕込む方法を採用している。ただし、この方法では、重合後期に共重合単量体比率がずれることで、また共重合反応性比の大きく異なる単量体成分を用いることで、組成分布が広がることが懸念される。

【0007】そのため、このような方法で製造されたレジスト用共重合体は、レジスト溶液を調製する際の溶剤への溶解性が十分でない傾向にあり、溶解に長時間必要となったり、不溶分が発生することで製造工程数が増加 20するなど、レジスト溶液の調製に支障を来している。また、一旦は均一に溶解したレジスト溶液中の共重合体が経時的に凝集し、マイクロゲルと呼ばれる不溶分が発生してレジストパターンに抜けが発生することで、回路自体が断線し、半導体製造工程での歩留まりを下げる要因となっている。さらに、エキシマレーザーでのパターニング、その後の現像処理によって生成するレジストパターンの側壁荒れが発生し、回路幅が不均一になったり、回路自体が断線し、マイクロゲルと同様に、半導体製造工程での歩留まりを下げる要因となっている。 30

【0008】そこで、特許文献4では、単量体成分、重合開始剤、場合によっては連鎖移動剤と重合溶媒の一部を混合した溶液を、予め重合温度に加熱した重合溶媒中へ滴下する方法が記載されている。この方法で製造されたレジスト用共重合体は、上述した単量体成分、重合溶媒、重合開始剤、場合によっては連鎖移動剤を重合装置に一括して仕込む方法と比較して、レジスト溶剤への溶解性、レジスト溶液中でのマイクロゲル生成の抑制、レジストパターン側壁の平坦性に優れている。

【0009】しかしながら、さらに、工業的にレジスト 40 の高い感度および/または解像度を損ねることなく、レジスト溶剤への溶解性、レジスト溶液中でのマイクロゲル生成の抑制、レジストパターン側壁の平坦性に優れたレジスト用共重合体が望まれているのが現状である。

【0010】また最近になって、レジスト溶剤として、低毒性、低粘度であることから、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(以下「PGMEA」とも言う。)が、一般的、標準的に使用されるようになってきた。そのため、PGMEAへの溶解性の高いレジスト用共重合体も望まれている。

[0011]

【特許文献1】特開平10−319595号公報 【特許文献2】特開平10−274852号公報

【特許文献3】特開2000-26446号公報

【特許文献4】国際公開第99/50322号パンフレット

4

[0012]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上述した各従来技術の課題を解決すべくなされたものであり、その目的とするところは、DUVエキシマレーザーリソグラフィーあるいは電子線リソグラフィー等に用いた場合に、レジストの高い感度および/または解像度が損なわれることなく、レジスト溶剤への溶解性、レジスト溶液中でのマイクロゲル生成の抑制、レジストパターン側壁の平坦性に優れたレジスト用共重合体を提供することにある。

[0013]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記目的を達成すべく鋭意検討し、特に、レジスト用共重合体の立体規則性、共重合連鎖構造およびその分布、あるいは末端基構造等の微細構造に着目し、その結果、共重合体の微細構造の中でも、共重合連鎖分布がレジスト溶剤への溶解性、レジスト溶液中でのマイクロゲル生成の抑制、レジストパターン側壁の平坦性に大きく影響することを見出し、本発明を完成するに至った。

【0014】すなわち、本発明は以下のような構成よりなる。

【0015】(1) 脂環式骨格を有する単量体単位

(A)、ラクトン骨格を有する単量体単位(B)、およびこれらの単量体単位と共重合可能な他のピニル系単量体単位(C)よりなる群から選ばれた少なくとも2種類以上の単量体単位を含むレジスト用共重合体であって、各々の単量体単位の3連子の割合が共重合体中それぞれ15モル%未満であることを特徴とするレジスト用共重合体。

【0016】(2)単量体単位(A)および(B)を含む(1)記載のレジスト用共重合体。

【0017】(3)単量体単位(A)および(C)を含む(1)記載のレジスト用共重合体。

【0018】(4)単量体単位(B)および(C)を含む(1)記載のレジスト用共重合体。

【0019】(5) 単量体単位(A)、(B) および

(C) を含む請求項1記載のレジスト用共重合体。

【0020】(6) 単量体単位(A) の3連子の割合が 共重合体中10モル%未満である(2)、(3)、また は(5)の何れかに記載のレジスト用共重合体。

【0021】(7)単量体単位(B)の3連子の割合が 共重合体中10モル%未満である(2)、(4)、また は(5)記載のレジスト用共重合体。

50 【0022】(8) 単量体単位(C) の3連子の割合が

共重合体中10モル%未満である(3)、(4)、または(5)記載のレジスト用共重合体。

【0023】(9)単量体単位(A)および(B)の3 連子の割合が共重合体中10モル%未満である(2)記 載のレジスト用共重合体。

【0024】(10) 単量体単位(A) および(C) の 3連子の割合が共重合体中10モル%未満である(3) 記載のレジスト用共重合体。

【0025】(11)単量体単位(B)および(C)の 3連子の割合が共重合体中10モル%未満である(4) 記載のレジスト用共重合体。

【0026】(12) 単量体単位(A)、(B) および(C) の3連子の割合が共重合体中10モル%未満である(5) 記載のレジスト用共重合体。

【0027】(13)(1)~(12)の何れかに記載の共重合体を製造するための方法であって、各々の単量体単位を構成する単量体を有機溶剤に溶解させた単量体溶液を少なくとも2つ以上の滴下装置を用いて滴下することを特徴とするレジスト用共重合体の製造方法。

【0028】(14)(1)~(12)の何れかに記載 20 の共重合体を製造するための方法であって、各々の単量 体単位を構成する単量体の一部を予め重合容器に仕込み、重合容器を所定の重合温度まで加熱して重合を開始 した後、残りの単量体を重合容器に滴下することを特徴 とするレジスト用共重合体の製造方法。

【0029】(15)各々の単量体単位を構成する単量体の一部を予め重合容器に仕込み、重合容器を所定の重合温度まで加熱して重合を開始した後、残りの単量体を重合容器に滴下することを特徴とする(13)記載のレジスト用共重合体の製造方法。

【0030】(16)(1)~(12)の何れかに記載の共重合体を製造するための方法であって、単量体組成比が異なる、少なくとも2種類以上の単量体溶液を順次滴下することを特徴とするレジスト用共重合体の製造方法。

【0031】(17)各々の単量体単位を構成する単量体の一部を予め重合容器に仕込み、重合容器を所定の重合温度まで加熱して重合を開始した後、残りの単量体を重合容器に滴下することを特徴とする(13)記載のレジスト用共重合体の製造方法。

【0032】 (18) (1)  $\sim$  (12) の何れかに記載のレジスト用共重合体を含むことを特徴とするレジスト組成物。

[0033]

【発明の実施の形態】本発明のレジスト用共重合体は、 脂環式骨格を有する単量体単位およびラクトン骨格を有 する単量体単位から選ばれる少なくとも一種の単量体単 位を含むものである。

【0034】脂環式骨格を有する単量体単位とは、環状 構造を有する単量体単位である。このような単位を共重の飽和炭化水素を1個以上有する構造を有する単量体単 50 合体に導入する為には、例えば、ラクトン骨格を有する

位である。このような単位を共重合体に導入する為に は、例えば、脂環式骨格を有する単量体を用いて共重合 を行なえばよい。以下、重合体中に脂環式骨格を有する 単量体単位を導入できる単量体を、「脂環式骨格を有す る単量体」と言う。

6

【0035】この脂環式骨格を有する単量体としては、 例えば、シクロヘキシル (メタ) アクリレート、イソボ ルニル (メタ) アクリレート、アダマンチル (メタ) ア クリレート、トリシクロデカニル (メタ) アクリレー 10 ト、ジシクロペンタジエニル(メタ)アクリレート、お よびこれら化合物の脂環式環上に置換基を有する誘導体 が好ましい。より具体的には、例えば、1-イソボニル (メタ) アクリレート、2-(メタ) アクリロイルオキ シー2-メチルアダマンタン、2-(メタ)アクリロイ ルオキシー2-エチルアダマンタン、1-(2-(メ タ) アクリロイルオキシー2-プロピル) アダマンタ ン、4-(メタ)アクリロイルオキシ-4-エチルーテ トラシクロ [6.2.1.13.6.02.7] ドデカン、4-(メタ) アクリロイルオキシー4-メチル-テトラシク ロ [6.2.1.1<sup>3.6</sup>.0<sup>3.7</sup>] ドデカン、1-(メタ) ア クリロイルオキシー3-ヒドロキシアダマンタン、1-(メタ) アクリロイルオキシー3,5-ジヒドロキシア ダマンタン、シクロヘキシル (メタ) アクリレート、ア ダマンチル (メタ) アクリレート、トリシクロデカニル (メタ) アクリレート、ジシクロペンタジエニル (メ タ) アクリレート等が挙げられる。なお、本発明におい て「(メタ)アクリレート」は、アクリレートとメタク リレートの総称である。

【0036】脂環式骨格を有する単量体単位を含むレジスト用共重合体は、ドライエッチング耐性に優れており、またこれら単量体単位が酸により脱離する保護基を含有していると優れた感度を有する。さらに、これら単量体単位が水酸基を含有していると優れたレジストパターン形状安定性を有する。

【0037】脂環式骨格を有する単量体は、1種あるいは必要に応じて2種以上を組み合わせて使用することができる。

【0038】脂環式骨格を有する単量体を共重合する場合、脂環式骨格を有する単量体は単量体成分全体に対し10~90モル%の範囲で用いることが好ましく、40~70モル%の範囲で用いることがより好ましい。脂環式骨格を有する単量体は、多いほど得られる共重合体およびその樹脂組成物のドライエッチング耐性が向上し、少ないほど他の単量体の性質が強く現れる。他の単量体がラクトン骨格を有する単量体の場合、脂環式骨格を有する単量体が少ないほど密着性が向上する。

【0039】ラクトン骨格を有する単量体単位とは、環内にカルボキシル基を含む環状の飽和炭化水素を有する構造を有する単量体単位である。このような単位を共重会体に導入する為には、例えば、ラクトン骨格を有する

単量体を用いて共重合を行なえばよい。以下、重合体中 にラクトン骨格を有する単量体単位を導入できる単量体 を、「ラクトン骨格を有する単量体」と言う。

【0040】このラクトン骨格を有する単量体として は、例えば、δ-バレロラクトン環を有する (メタ) ア クリレート、アープチロラクトン環を有する(メタ)ア クリレート、多環式ラクトンを有する(メタ)アクリレ ート等、およびこれらの化合物のラクトン環上に置換基 を有する誘導体等が挙げられる。より具体的には、例え ば、 $\beta$  - (メタ) アクリロイルオキシ- $\beta$  - メチル- $\delta$  10 ーパレロラクトン、4,4ージメチルー2ーメチレンー  $\gamma$  - ブチロラクトン、 $\beta$  - (メタ) アクリロイルオキシ - γ - プチロラクトン、β - (メタ)アクリロイルオキ シー $\beta$ -メチルー $\gamma$ -プチロラクトン、 $\alpha$ - (メタ) ア クリロイルオキシーγープチロラクトン、2-(1-(メタ) アクリロイルオキシ) エチルー4ープタノリ ド、パントイルラクトン (メタ) アクリレート、2-e x o - (メタ) アクリロイルオキシ-4-オキサトリシ クロ[4.2.1.0<sup>3.7</sup>] ノナン-5-オン、8-または 9-(メタ)アクリロイルオキシ-4-オキサトリシク 20 ロ[5.2.1.0<sup>2.6</sup>] デカン-3-オン、2-exo-(メタ) アクリロイルオキシー4,8-ジオキサトリシ クロ[4.2.1.03,7] ノナン-5-オン、1-(メ タ) アクリロイルオキシー4-オキサトリシクロ[4. 3.1.13.4] ウンデカン-5-オン等が挙げられる。 【0041】ラクトン骨格を有する単量体単位を含むレ ジスト用共重合体は、金属表面等の極性の高い表面に対 する密着性に優れており、またこれら単量体単位が酸に より脱離する保護基を含有していると優れた感度を有す る。さらに、これら単量体単位が高い炭素密度を含有し 30

ていると、優れたドライエッチング耐性を有する。 【0042】ラクトン骨格を有する単量体は、1種、あるいは必要に応じて2種以上を組み合わせて使用することができる。

【0043】ラクトン骨格を有する単量体を共重合する場合、ラクトン骨格を有する単量体は、単量体成分全体に対し10~90モル%の範囲で用いられることが好ましく、より好ましくは、30~70モル%の範囲である。ラクトン骨格を有する単量体は、多いほど得られる共重合体およびその樹脂組成物の密着性が向上し、少ないほど他の単量体の性質が強く現れる。他の単量体が脂環式骨格を有する単量体の場合、ラクトン骨格を有する単量体が少ないほどドライエッチング耐性が向上する。

ジスト用共重合体は、脂環式骨格を有する単量体および /またはラクトン骨格を有する単量体と共重合可能な他 のピニル系単量体(以下「他のピニル系単量体」とい う)を共重合したものであってもよい。

【0045】他のビニル系単量体としては、例えば、メ チル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレー ト、2-エチルヘキシル(メタ)アクリレート、n-プ ロピル(メタ)アクリレート、isoープロピル(メ タ) アクリレート、n-プチル (メタ) アクリレート、 iso-プチル (メタ) アクリレート、tert-プチ ル(メタ)アクリレート、メトキシメチル(メタ)アク リレート、n-プロポキシエチル(メタ)アクリレー ト、iso-プロポキシエチル (メタ) アクリレート、 n-プトキシエチル (メタ) アクリレート、iso-ブ トキシエチル (メタ) アクリレート、 tertープトキ シエチル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、3-ヒドロキシ-n-プロピル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシ-n-プロピル (メタ) アクリレート、4-ヒドロキシーn-プチル (メタ) アクリレート、2-エトキシエチル (メタ) ア クリレート、1-エトキシエチル (メタ) アクリレー ト、4-(メタ)アクリロイルオキシ-2-メチル-2 ーエチルー1, 3ージオキソラン、4ー(メタ)アクリ ロイルオキシー2-メチルー2-イソプチルー1,3-ジオキソラン、4-(メタ)アクリロイルオキシー2-シクロヘキシルー1,3-ジオキソラン、テトラヒドロ フルフリル(メタ)アクリレート、2,2,2-トリフル オロエチル(メタ)アクリレート、2,2,3,3-テト ラフルオロ-n-プロピル (メタ) アクリレート、2. 2, 3, 3, 3 - ペンタフルオロ-n-プロピル (メタ)アクリレート、α-(トリ)フルオロメチルアクリレー トメチルエステル、α-(トリ)フルオロメチルアクリ レートエチルエステル、α-(トリ)フルオロメチルア クリレート2-エチルヘキシルエステル、α-(トリ) フルオロメチルアクリレート-n-プロピルエステル、 α-(トリ)フルオロメチルアクリレート-iso-プ ロピルエステル、α-(トリ)フルオロメチルアクリレ **ート-n-プチルエステル、α-(トリ)フルオロメチ** ルアクリレートーisoープチルエステル、 $\alpha$ -(ト リ)フルオロメチルアクリレートーtertープチルエ ステル、α-(トリ)フルオロメチルアクリレートメト キシメチルエステル、α-(トリ)フルオロメチルアク リレートエトキシエチルエステル、 $\alpha$  - (トリ) フルオ ロメチルアクリレートーnープロポキシエチルエステ ル、 $\alpha$ -(トリ)フルオロメチルアクリレート-is o **ープロポキシエチルエステル、α-(トリ)フルオロメ** チルアクリレートn-プトキシエチルエステル、α-**(トリ)フルオロメチルアクリレート−iso−ブトキ** シエチルエステル、α-(トリ)フルオロメチルアクリ

は分岐骨格構造を持つ (メタ) アクリル酸エステル:ス チレン、α-メチルスチレン、ビニルトルエン、p-ヒ ドロキシスチレン、3,5-ジ-tert-プチル-4 ーヒドロキシスチレン、3,5-ジメチルー4ーヒドロ キシスチレン、p-tert-パーフルオロプチルスチ レン、p-(2-ヒドロキシ-iso-プロピル) スチ レン等の芳香族アルケニル化合物;アクリル酸、メタク リル酸、マレイン酸、無水マレイン酸、イタコン酸、無 水イタコン酸等の不飽和カルボン酸; (メタ) アクリロ ニトリル、アクリルアミド、N-メチルアクリルアミ ド、N,N-ジメチルアクリルアミド、塩化ビニル、エ チレン、フッ化ビニル、フッ化ビニリデン、テトラフル オロエチレン、ビニルピロリドン等が挙げられる。これ らは、必要に応じて1種または2種以上を組み合わせて 用いることができる。また、これら単量体が酸により脱 離する保護基を含有していると優れた感度を有する。

【0046】他のビニル系単量体は、得られる共重合体 の密着性およびドライエッチング耐性を大きく損なわな い範囲で用いることができる。一般には、単量体成分全 体に対して40モル%以下とすることが好ましい。

【0047】重合開始剤を使用する重合では、重合開始 剤のラジカル体が反応溶液中に生じ、このラジカル体を 起点として単量体の逐次重合が進行する。本発明のレジ スト用共重合体の製造に用いられる重合開始剤は、熱に より効率的にラジカルを発生するものが好ましい。この ような重合開始剤としては、例えば、2,2'-アゾビス イソプチロニトリル、ジメチルー2,2'-アゾピスイソ プチレート等のアゾ化合物; 2,5-ジメチル-2,5-ビス (tertープチルパーオキシ) ヘキサン等の有機 化酸化物;などが挙げられる。重合開始剤は、分子構造 30 中にカルポン酸基等の極性基を有しないものが好まし い。また、ArFエキシマレーザー (193nm) 光源 を用いるリソグラフィー用の共重合体を製造する場合 は、光線透過率をできるだけ低下させないように、分子 構造中に芳香環を有しないものが好ましい。さらに、重 合時の安全性等を考慮すると、重合開始剤は10時間半 減期温度が60℃以上のものが好ましい。

【0048】レジスト用共重合体を製造する際には連鎖 移動剤を使用してもよい。連鎖移動剤を用いると、低分 子量の共重合体を製造する際に重合開始剤の量を少なく 40 することができる、共重合体の分子量分布を小さくする ことができる等の利点がある。好適な連鎖移動剤として は、例えば、1-プタンチオール、2-プタンチオー ル、1-オクタンチオール、1-デカンチオール、1-テトラデカンチオール、シクロヘキサンチオール、2-メチルー1ープロパンチオール等が挙げられる。連鎖移 動剤は、重合時の単量体の安定性等を考慮すると、カル ポン酸基等の極性基を含有しない方が好ましい。

【0049】重合反応においては、成長末端にラジカル

用すると、この成長末端のラジカルと連鎖移動剤が衝突 して成長末端が失活した重合体になる。一方、連鎖移動 剤はラジカルを持った構造になり、このラジカル体が起 点となって、再び単量体が逐次重合していく。そのた め、得られた重合体の末端には連鎖移動残基が存在す る。ArFエキシマレーザー(193nm)光源を用い るリソグラフィー用の共重合体を製造する場合は、共重 合体の光線透過率をできるだけ低下させないよう、芳香 環を有しない連鎖移動剤を用いることが好ましい。

10 【0050】本発明のレジスト用共重合体の脂環式骨格 を有する単量体単位の3連子とは、同一の単量体単位が 3単位連続して結合した構造をいう。例えば、脂環式骨 格を有する単量体を1種類用いて重合した場合、重合体 分子中に下記式(1)に示す脂環式骨格を有する単量体 単位Aが連続して3単位存在することである。

$$[0\ 0\ 5\ 1] -A-A-A-$$
 (1)

また、脂環式骨格を有する単量体を2種類以上用いて重 合した場合の当該3連子とは、下記式(2)に示す同種 の脂環式骨格を有する単量体単位 (A') が連続して3 20 単位存在することであり、例えば、下記式(3)に示す 異種の脂環式骨格を有する単量体単位(A'およびA') が連続して3単位存在しても、当該3連子とみなさな

$$[0\ 0\ 5\ 2] -A^{i} -A^{i} -A^{i} - (2)$$

$$-A^{i} -A^{2} -A^{i} - (3)$$

同様に、本発明のレジスト用共重合体のラクトン骨格を 有する単量体単位の3連子とは、同一の単量体単位が3 単位連続して結合した構造をいう。例えば、ラクトン骨 格を有する単量体を1種類用いて重合した場合、重合体 分子中に下記式(4)に示すラクトン骨格を有する単量 体Lが連続して3単位存在することである。

$$[0053]-L-L-L-$$
 (4)

また、ラクトン骨格を有する単量体を2種類以上用いて 重合した場合の当該3連子とは、下記式(5)に示す同 種のラクトン骨格を有する単量体単位(L¹)が連続し て3単位存在することであり、例えば、下記式(6)に 示す異種のラクトン骨格を有する単量体単位(L'およ びし1) が連続して3単位存在しても、当該3連子とみ なさない。

同様に、本発明のレジスト用共重合体の他のビニル系単 量体単位の3連子とは、同一の単量体単位が3単位連続 して結合した構造をいう。例えば、他のピニル系単量体 を1種類用いて重合した場合、重合体分子中に下記式 (7) に示す他のビニル系単量体Vが連続して3単位存 在することである。

$$[0\ 0\ 5\ 5] - V - V - V - (7)$$

また、他のピニル系単量体を2種類以上用いて重合した をもつ重合体が反応溶液中に生じるが、連鎖移動剤を使 50 場合の当該3連子とは、下記式(8)に示す同種のピニ ル系単量体単位  $(V^i)$  が連続して 3 単位存在することであり、例えば、下記式 (9) に示す異種のビニル系単量体  $(V^i$  および $V^i$  ) が連続して 3 単位存在しても、当該 3 連子とみなさない。

$$[0\ 0\ 5\ 6] - V^{i} - V^{i} - V^{i} - (8)$$

$$- V^{i} - V^{i} - (9)$$

脂環式骨格を有する単量体単位の3連子、ラクトン骨格を有する単量体単位の3連子、あるいは他のビニル系単量体単位の3連子の割合は、後述する測定法によって得られたいC-NMRスペクトルに観測される様々な単量 10 体単位からなる全ての3連子に由来する信号の積分強度に対する、脂環式骨格を有する単量体単位、ラクトン骨格を有する単量体単位、あるいは他のビニル系単量体単位の3連子に由来する信号の積分強度の比から、それぞれ計算される。

【0057】ここで、'3C-NMRスペクトルによる様 々な単量体単位からなる全ての3連子に由来する信号の 帰属について、脂環式骨格を有する単量体である2-メ タクリロイルオキシー2-メチルアダマンタン(以下 「MAdMA」とも言う。)と、ラクトン骨格を有する 20 2-exo-メタクリロイルオキシ-4-オキサトリシ クロ[4.2.1.03.7]ノナン-5-オン(以下「OTN MA」とも言う。)、さらに他のビニル系単量体である 2-ヒドロキシエチルメタクリレート(以下「HEM A」とも言う。) を重合開始剤としてアゾビスイソブチ ロニトリル、連鎖移動剤としてn-オクチルメルカプタ ンによって重合して得られた共重合体(共重合組成比:  $MAdMA/OTNMA/HEMA=40 \pm 11/8/40$ モル%/20モル%)を重水素化ジメチルスルホキシド 中で測定した例を以下に説明する。ただし、''C-NM Rスペクトルによる単量体3連子構造の帰属および定量 において、単量体成分の種類や組み合わせによって、化 学シフトあるいは定量するための数式は異なる。

【0058】この例の共重合体から観測される3連子構

〇〇〇3連子が45.2ppm、HHH3連子が44.1ppmと44.3ppmにそれぞれ観測される。【0059】ここで、脂環式骨格を有する単量体単位の

3連子に相当するMMM3連子構造の割合は下記数式 (1)により求めることができる。この数式における [MMM]はMMM3連子構造に由来する47.6ppm に観測される信号の面積値であり、[total triad]は前 述した18種類存在する全ての3連子構造に由来した4 3.8 p p m ~ 4 7.5 p p m に観測される信号の面積値から、共重合体中のOTNMAにおける側鎖構造中の3 級炭素に由来した44.2 p p m に観測される信号の面積値を差し引いた値である。

12

[0060]

【数1】

[MMM] (%) = 
$$\frac{[MMM]}{[total triad]} \times 100$$
 (1)

【0061】脂環式骨格を有する単量体単位の3連子が 共重合体中15モル%未満であれば、レジスト溶剤との 相溶性が悪い脂環式骨格部分が分子内に局所的に存在す ることでレジスト溶剤への溶解性が低下する、という問 題を抑制できる。また、レジスト溶液中に存在する共重 合体中の脂環式骨格部分が経時的に凝集し、マイクロゲ ルが発生する問題も抑制できる。さらに、露光後に脂環 式骨格部分の保護基が局所的に脱離し現像液へ溶解する ことでレジストパターン側壁の平坦性が低下する、とい う問題を抑制できる。このように、脂環式骨格を有する 単量体単位が分子内に均一に存在すればするほど、レジ スト溶剤への溶解性やレジストパターン側壁の平坦性に 優れ、レジスト溶液中でのマイクロゲル生成が抑制でき るので、脂環式骨格を有する単量体単位の3連子は、1 0モル%未満が好ましい。また、細線化に伴うレジスト パターン側壁の平坦性が求められたり、長期に渡りマイ クロゲルが発生しないことが求められる場合は、5モル %未満がより好ましい。また、細線化に伴うレジストパ ターン側壁の平坦性がより求められたり、より長期に渡 りマイクロゲルが発生しないことが求められる場合は、 3モル%未満がさらに好ましい。また、細線化に伴うレ ジストパターン側壁の平坦性がさらに求められたり、さ らに長期に渡りマイクロゲルが発生しないことが求めら れる場合は、1モル%未満が特に好ましい。

【0062】同様に、ラクトン骨格を有する単量体単位の3連子に相当するOOO3連子構造の割合は下記数式(2)により求めることができる。この式における[OOO]はOOO3連子構造に由来する45.2ppmに観測される信号の面積値であり、[total triad]は前述した18種類存在する全ての3連子構造に由来した43.8ppm~47.5ppmに観測される信号の面積値から、共重合体中のOTNMAにおける側鎖構造中の3級炭素に由来した44.2ppmに観測される信号の面積値を差し引いた値である。

[0063]

【数2】

$$[OOO] (\%) = \frac{[OOO]}{[total triad]} \times 100$$
 (2)

【0064】ラクトン骨格を有する単量体単位の3連子が15モル%未満であれば、ラクトン骨格の持つ高極性のため未露光部のレジスト膜におけるアルカリ現像液へ溶解する部分が局所的に存在することでレジストパター

ン側壁の平坦性が低下する、という問題を抑制できる。 また、レジスト溶液中に存在する共重合体中のラクトン 骨格部分が経時的に凝集し、マイクロゲルが発生する問 題も抑制できる。さらに、多環式ラクトン骨格を有する 単量体の場合、レジスト溶剤との相溶性が悪い高炭素密 度部分が分子内に局所的に存在することでレジスト溶剤 への溶解性が低下する、という問題を抑制できる。この ように、ラクトン骨格を有する単量体単位が分子内に均 一に存在すればするほど、レジスト溶剤への溶解性やレ ジストパターン側壁の平坦性に優れ、レジスト溶液中で 10 のマイクロゲル生成が抑制できるので、ラクトン骨格を 有する単量体単位の3連子は、10モル%未満が好まし い。また、細線化に伴うレジストパターン側壁の平坦性 が求められたり、長期に渡りマイクロゲルが発生しない ことが求められる場合は、5モル%未満がより好まし い。また、細線化に伴うレジストパターン側壁の平坦性 がより求められたり、より長期に渡りマイクロゲルが発 生しないしないことが求められる場合は、3モル%未満 がさらに好ましい。また、細線化に伴うレジストパター ン側壁の平坦性がさらに求められたり、さらに長期に渡 20 りマイクロゲルが発生しないしないことが求められる場 合は、1モル%未満が特に好ましい。

【0065】同様に、他のビニル系単量体単位の3連子 に相当するHHH3連子構造の割合は下記数式(3)に より求めることができる。この式における[HHH]はH HH3連子構造に由来する44.1ppmと44.3pp mに観測される信号の面積値の和であり、[total tria d]は前述した18種類存在する全ての3連子構造に由来 した43.8ppm~47.5ppmに観測される信号の 面積値から、共重合体中のOTNMAにおける側鎖構造 30 中の3級炭素に由来した44.2ppmに観測される信 号の面積値を差し引いた値である。

[0066]

【数3】

[HHH] (%) = 
$$\frac{[HHH]}{[total triad]} \times 100$$
 (3)

【0067】他のピニル系単量体単位の3連子が15モ ル%未満であれば、脂環式骨格を有する単量体やラクト ン骨格を有する単量体の均一性も維持され、結果として レジスト溶剤への溶解性、レジスト溶液中でのマイクロ 40 ゲル生成の抑制、レジストパターン側壁の平坦性も維持 される。また、他のビニル系単量体単位が分子内に均一 に存在すればするほど、脂環式骨格を有する単量体やラ クトン骨格を有する単量体の均一性もより向上すること で、レジスト溶剤への溶解性、レジスト溶液中でのマイ クロゲル生成の抑制、レジストパターン側壁の平坦性に 優れるため、他のビニル系単量体単位の3連子は、10 モル%未満が好ましい。また、細線化に伴うレジストパ ターン側壁の平坦性が求められたり、長期に渡りマイク

未満がより好ましい。また、細線化に伴うレジストパタ ーン側壁の平坦性がより求められたり、より長期に渡り マイクロゲルが発生しないことが求められる場合は、3 モル%未満がさらに好ましい。また、細線化に伴うレジ ストパターン側壁の平坦性がさらに求められたり、さら に長期に渡りマイクロゲルが発生しないことが求められ る場合は、1モル%未満が特に好ましい。

【0068】本発明のレジスト用共重合体がレジスト溶 剤への溶解性に優れ、また本発明のレジスト用共重合体 を使用することによって、レジスト溶液中でのマイクロ ゲル生成の抑制やレジストパターン側壁の平坦性に優れ た性能を発現する理由について、本発明者らは次のよう に推定している。すなわち、従来のレジスト用共重合体 は、分子鎖1本中における同種の単量体連鎖長が長いの で、共重合体全体として単量体連鎖分布が不均一とな り、レジスト溶剤への溶解性が十分でなかったり、レジ スト溶液中でマイクロゲルが生成した。また、単量体連 鎖分布が不均一であると、レジスト膜表面および内部に おいて酸により脱離する保護基の分布が不均一になり、 これによりレジストパターン側壁の平坦性に乏しいもの となった。本発明はこの点を制御することで、そのよう な課題を解決したものである。

【0069】本発明のレジスト用共重合体を製造する方 法としては、一般に溶液重合と言われる重合方法が好ま しい。溶液重合では、各々の単量体の共重合反応性比、 各々の単量体の単独重合および共重合の場合の重合速度 定数を考慮した上で、各単量体や開始剤、場合によって は連鎖移動剤を個別の速度および/または濃度で独立し て滴下する方法が好適である。滴下重合法における重合 温度は、特に限定されないが、50~150℃の範囲内 であることが好ましい。

【0070】滴下重合法に用いる有機溶剤は、単量体、 重合開始剤と、連鎖移動剤を併用する場合はその連鎖移 動剤、および得られる共重合体のいずれも溶解できる溶 剤が好ましい。このような有機溶剤としては、例えば、 1,4-ジオキサン、イソプロピルアルコール、アセト ン、テトラヒドロフラン、メチルイソプチルケトン、<sub>γ</sub> プチロラクトン、プロピレングリコールモノメチルエ ーテルアセテート、乳酸エチル等が挙げられる。

【0071】有機溶剤に溶解させた単量体溶液の濃度 は、特に限定されないが、5~50質量%の範囲内であ ることが好ましい。

【0072】滴下重合法に用いる滴下装置は、各々の単 量体を個別の速度および/または濃度で滴下するため、 2つ以上の滴下装置を使用することが好ましい。 重合に 用いる単量体が3種類以上の場合は、単量体種類の数だ けの滴下装置に各々の単量体溶液を仕込んでもよいし、 1つの滴下装置に2種類以上の単量体を仕込んでもよ い。また、重合に使用する重合開始剤(場合によっては ロゲルが発生しないことが求められる場合は、5モル% 50 連鎖移動剤)は、単量体溶液の入った何れかの滴下装置

に仕込んで滴下してもよいし、単量体溶液とは別に重合 開始剤(場合によっては連鎖移動剤)溶液を1つの滴下 装置に仕込んで滴下してもよい。

【0073】この滴下重合法では、単量体の一部を予め 重合容器に仕込むことが好ましい。各々の単量体の一部 とは、使用する単量体全量に対して3~70質量%の範 囲が好ましい。予め重合容器に仕込む単量体が使用する 単量体全量に対して3質量%より少ない場合は、共重合 反応における単量体消費速度が遅い単量体では、重合後 期にこの単量体の3連子が多く発生し、レジスト溶剤へ 10 の溶解性、レジスト溶液中でのマイクロゲル生成の抑 制、レジストパターン側壁の平坦性が劣るため好ましく ない。予め重合容器に仕込む単量体が使用する単量体全 量に対してまた、70質量%より多い場合は、共重合反 応における単量体消費速度が速い単量体では、重合初期 にこの単量体の3連子が多く発生し、レジスト溶剤への 溶解性、レジスト溶液中でのマイクロゲル生成の抑制、 レジストパターン側壁の平坦性が劣るため好ましくな 120

【0074】また、この滴下重合法では、各単量体の重 20 合速度、単量体消費速度や共重合反応性比に応じて、単 量体組成比が異なる、少なくとも2種類以上の単量体溶 液を順次滴下することができる。同じ単量体組成比の滴 下液を一定時間かけて均一に滴下すると、共重合反応に おける単量体消費速度が遅い単量体は、重合後期にこの 単量体の3連子が多く発生し、レジスト溶剤への溶解 性、レジスト溶液中でのマイクロゲル生成の抑制、レジ ストパターン側壁の平坦性が劣るため好ましくない。そ のため、滴下液を2種類以上調製し、最初の滴下液にお ける単量体消費速度が遅い単量体の単量体組成比を、重 30 合反応に使用する全ての滴下液の総量における前記単量 体の組成比よりも大きくすることが好ましい。同様に、 共重合反応における単量体消費速度が速い単量体では、 重合前期にこの単量体の3連子が多く発生し、レジスト 溶剤への溶解性、レジスト溶液中でのマイクロゲル生成 の抑制、レジストパターン側壁の平坦性が劣るため好ま しくない。そのため、滴下液を2種類以上調製し、最初 の滴下液における単量体消費速度が速い単量体の単量体 組成比を、重合反応に使用する全ての滴下液の総量にお ける前記単量体の組成比よりも小さくすることが好まし 40

【0075】ここで、少なくとも2種類以上の単量体溶 液を順次滴下するとは、その単量体溶液を連続的に切り 替える場合も、間欠的に切り替える場合も含む意味であ る。すなわち、例えば、前段の単量体溶液が重合容器へ 滴下終了した直後に、前段の単量体組成比とは異なる次 段の単量体溶液を滴下開始してもよいし、前段の単量体 溶液が重合容器へ滴下終了した後から、重合終了までの 間の任意のタイミングで次段の単量体溶液を滴下開始し てもよい。

【0076】本発明のレジスト用共重合体の質量平均分 子量は特に限定はされないが、1,000~100,00 0の範囲内であることが好ましい。

16

【0077】次に、本発明のレジスト用共重合体の使用 方法の一例について説明する。溶液重合等の方法で製造 された共重合体溶液は、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン等の良溶媒にて適当な溶液粘度に希釈した 後、メタノール、水等の多量の貧溶媒中に滴下して共重 合体を析出させる。その後、その析出物を濾別し十分に 乾燥する。この工程は一般に「再沈」と呼ばれ、場合に より不要となることがあるが、重合溶液中に残存する未 反応の単量体、あるいは重合開始剤等を取り除くために 非常に有効である。これらの未反応物は、そのまま残存 しているとレジスト性能に悪影響を及ぼす可能性がある ので、できるだけ取り除くことが好ましい。

【0078】レジスト組成物を得るには、本発明のレジ スト用共重合体を溶剤に溶解させる。この溶剤は、目的 に応じて任意に選択されるが、共重合体の溶解性以外の 理由、例えば、塗膜の均一性、外観、あるいは安全性等 を考慮する必要がある。このような溶剤としては、例え ば、乳酸エチル、PGMEA、ィープチロラクトン、シ クロヘキサン、ジグライム等が挙げられる。

【0079】本発明のレジスト用共重合体を化学増幅型 レジストに使用する場合は、光酸発生剤を用いることが 必要である。光酸発生剤は、化学増幅型レジスト組成物 の酸発生剤として使用可能なものの中から任意に選択で きる。このような光酸発生剤としては、例えば、オニウ ム塩化合物、スルホンイミド化合物、スルホン化合物、 スルホン酸エステル化合物、キノンジアジド化合物、お よびジアゾメタン化合物等が挙げられる。中でも、スル ホニウム塩、ヨードニウム塩、ホスホニウム塩、ジアゾ ニウム塩、ピリジニウム塩等のオニウム塩化合物が好適 であり、具体的にはトリフェニルスルホニウムトリフレ ート、トリフェニルスルホニウムヘキサフルオロアンチ モネート、トリフェニルスルホニウムナフタレンスルホ ネート、(ヒドロキシフェニル)ベンジルメチルスルホ ニウムトルエンスルホネート、ジフェニルヨードニウム トリフレート、ジフェニルヨードニウムピレンスルホネ ート、ジフェニルヨードニウムドデシルベンゼンスルホ ネート、ジフェニルヨードニウムヘキサフルオロアンチ モネート等を挙げることができる。

【0080】光酸発生剤は単独で、または2種以上を混 合して使用することができる。光酸発生剤の使用量は選 択された光酸発生剤の種類により便宜選定されるが、共 重合体100質量部当たり、通常0.1~20質量部、 好ましくは0.5~10質量部である。

【0081】レジスト組成物には、光酸発生剤以外に、 界面活性剤、増感剤、ハレーション防止剤、保存安定 剤、消泡剤等の各種添加剤を必要に応じて配合すること 50 ができる。

[0082]

【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明す るが、本発明はかかる実施例のみに限定されるものでは ない。なお、各実施例、比較例中「部」とあるのは特に 断りのない限り「質量部」を示す。また、実施例および 比較例中の物性等の測定は以下の方法を用いて行った。

【0083】(1) 重合体の質量平均分子量 約20mgの共重合体を5mLのテトラヒドロフランに 溶解し、0.5 μmメンプランフィルターで濾過した試 料溶液を東ソー社製ゲル・パーミエーション・クロマト 10 グラフィー(GPC)を用いて測定した。分離カラムは ShodexGPC K-805Lを3本直列、溶媒は テトラヒドロフラン、流量1.0mL/min、検出器 は示差屈折計、測定温度40℃、注入量0.1mL、標 準ポリマーとしてポリスチレンを使用した。

【0084】(2)共重合体の平均共重合組成比(モル %)

「H-NMRの測定により求めた。この測定は、日本電 子 (株) 製GSX-400型FT-NMRを用いて、試 料の約5質量%の重水素化クロロホルム、重水素化アセ 20 トンあるいは重水素化ジメチルスルホキシドを直径5m m φ の試験管に入れ、測定温度 4 0 ℃、観測周波数 4 0 0 MH 2、シングルパルスモードにて、64回の積算で 行った。

【0085】(3)共重合体の単量体3連子の定量 「C-NMRの測定により求めた。この測定は、バリア ンテクノロジーズ(株) 製UNITY INOVA-5 00型FT-NMRを用いて、試料の約15質量%の重 水素化クロロホルム、重水素化アセトン、あるいは重水 素化ジメチルスルホキシドを直径5mmφのNMR測定 30 用サンプル管に入れ、測定温度40℃ (測定溶媒:重水 素化クロロホルム、重水素化アセトン)または60℃

(測定溶媒: 重水素化ジメチルスルホキシド) におい て、プロトン完全デカップリングモードで測定した。測 定条件は、フリップアングルを45°、パルス間隔を3 秒、積算回数は10000回とした。また、基準ピーク としては、測定溶媒として使用した重水素化クロロホル ム、重水素化アセトンあるいは重水素化ジメチルスルホ キシドの信号をそれぞれ77.0ppm、29.8pp m、39.5ppmとして設定した。この基準による化 学シフトはテトラメチルシランを 0.0 ppmとした値 にほぼ一致する。また、この測定条件では、定量に必要 な全ての炭素の磁化回復率が99%以上であるため、定 量的な議論ができる。

【0086】(4)レジスト溶剤への溶解性 固形分濃度が20質量%になるように、所定量のPGM EAおよび乳酸エチル(以下、「EL」とも言う。) に 室温で攪拌しながら重合体を溶解させ、完全に溶解する までの時間を測定した。

するまでの時間が、

◎:1時間未満であった、

〇:1時間以上3時間未満であった、 △:3時間以上24時間未満であった、

×:24時間以上、または不溶であった、

である。

【0088】(5)感度

共重合体100部に、光酸発生剤であるトリフェニルス ルホニウムトリフレートを2部、および溶剤としてPG MEA700部を混合して均一溶液とした後、孔径 0. 1μmのメンプランフィルターで濾過し、レジスト組成 物溶液を調製した。その後、この組成物溶液をシリコン ウエハー上にスピンコートした後、ホットプレートを用 いて、120℃、60秒間プリペークを行い、膜厚0. 4μmのレジスト膜を形成した。次いでArFエキシマ レーザー露光機を使用して露光した後、ホットプレート を用いて120℃、60秒間露光後ベークを行った。次 いで、2.38質量%水酸化テトラメチルアンモニウム 水溶液を用いて室温で現像し、純水で洗浄し、乾燥し て、レジストパターンを形成した。ライン・アンド・ス ペース (L/S=1/1) を1/1 の線幅に形成する露 光量を感度として測定した。

18

【0089】(6)解像度

上記露光量を露光したときに解像されるレジストパター ンの最小寸法 (µm) を解像度とした。

【0090】(7)マイクロゲル量

上記のように調製したレジスト組成物溶液について、調 液直後(マイクロゲル初期値)と、4℃で1週間放置し た後(経時後のマイクロゲルの数)の液中のマイクロゲ ルの数を、リオン社製パーティクルカウンターにてカウ ントした。マイクロゲル初期値と共に、(経時後のマイ クロゲルの数) ― (マイクロゲル初期値) で計算される マイクロゲル増加数を評価した。なお、マイクロゲル は、レジスト組成物液1m1中に存在する0.25 μm 以上のマイクロゲルの数をカウントした。

【0091】(8)レジストパターン側壁の平坦性 マスクにおける 0.20μmのレジストパターンを再現 する最小露光量により得られた 0.20μmのレジスト パターンの長手方向の側端5μmの範囲について、パタ 40 一ン側端があるべき基準線からの距離を、日本電子社製 JSM-6340F型電界放射形走査型電子顕微鏡によ り50ポイント測定し、標準偏差を求め、3σを算出し た。値が小さいほど良好な性能であることを示す。

【0092】〈実施例1〉窒素導入口、攪拌機、コンデ ンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 下で、PGMEAを15.0部入れ、攪拌しながら湯浴 の温度を80℃に上げた。OTNMA17.8部、PG MEA19.5部、1-オクタンチオール1.8部、2, 2'-アゾピスイソプチロニトリル0.3部を混合した単 【0087】表中の記号の意味は、重合体が完全に溶解 50 量体溶液(単量体濃度47.7質量%)の入った滴下装

置と、HEMA3.9部、PGMEA13.2部を混合した単量体溶液(単量体濃度22.8質量%)の入った滴下装置から、それぞれ一定速度で6時間、MAdMA21.1部、PGMEA26.6部を混合した単量体溶液(単量体濃度44.2質量%)の入った滴下装置から一定速度で4時間かけてフラスコ中へ滴下し、その後、80℃の温度を2時間保持した。次いで、得られた反応溶液をPGMEAで約2倍に希釈し、約10倍量のメタノール中に攪拌しながら滴下し、白色の析出物(共重合体A-1)の沈殿を得た。得られた沈殿を濾別し、減圧下1060℃で約40時間乾燥した。得られた共重合体A-1の各物性を測定した結果を表1に示した。

【0093】〈実施例2〉窒素導入口、攪拌機、コンデ ンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 下で、PGMEA50.0部入れ、攪拌しながら湯浴の 温度を80℃に上げた。OTDMA19.2部、DMM B2.9部、PGMEA28.8部、1-オクタンチオー ル0.5部、2,2'-アゾビスイソプチロニトリル0.4 部を混合した単量体溶液(単量体濃度43.4質量%) の入った滴下装置から一定速度で6時間、EAdMA3 20 1.6部、PGMEA41.2部を混合した単量体溶液 (単量体濃度43.4質量%)の入った滴下装置から一 定速度で4時間かけてフラスコ中へ滴下し、その後、8 0℃の温度を2時間保持した。次いで、得られた反応溶 液をPGMEAで約2倍に希釈し、約10倍量のメタノ ール中に攪拌しながら滴下し、白色の析出物 (共重合体 A-2) の沈殿を得た。得られた沈殿を濾別し、減圧下 60℃で約40時間乾燥した。得られた共重合体A-2 の各物性を測定した結果を表1に示した。

【0094】〈実施例3〉窒素導入口、攪拌機、コンデ 30 ンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 下で、乳酸エチル43.2部入れ、攪拌しながら湯浴の 温度を80℃に上げた。OTDA25.0部、DMMB 6.3部、乳酸エチル46.9部、1-オクタンチオール 0.6部、2,2'-アゾピスイソプチロニトリル0.4 部を混合した単量体溶液(単量体濃度40.0質量%) の入った滴下装置から一定速度で6時間、EAdMA2 0.5部、乳酸エチル30.8部を混合した単量体溶液 (単量体濃度40.0質量%)の入った滴下装置から一 定速度で5時間かけてフラスコ中へ滴下し、その後、8 40 0℃の温度を2時間保持した。次いで、得られた反応溶 液をPGMEAで約2倍に希釈し、約10倍量のメタノ ール中に攪拌しながら滴下し、白色の析出物 (共重合体 A-3) の沈殿を得た。得られた沈殿を濾別し、減圧下 60℃で約40時間乾燥した。得られた共重合体A-3 の各物性を測定した結果を表1に示した。

【0095】<実施例4>窒素導入口、攪拌機、コンデンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気下で、PGMEA45.2部、EAdMA3.7部、HAdMA1.8部、MEDOL0.8部(単量体組成

比:EAdMA/HAdMA/MEDOL=57/28 /15 (mo1%)) を入れ、攪拌しながら湯浴の温度 を80℃に上げた。EAdMA21.2部、HAdMA 15.1部、MEDOL12. 8部 (単量体組成比: E AdMA/HAdMA/MEDOL=40/30/30(mol%))、PGMEA73.2部、ジメチルー 2,2'-アゾビスイソプチレート5.16部を混合した 単量体溶液の入った滴下装置から一定速度で6時間かけ てフラスコ中へ滴下した。その後、80℃の温度を30 分間保持した。次いで、得られた反応溶液をテトラヒド ロフランで約2倍に希釈し、約10倍量のメタノール中 に攪拌しながら滴下し、白色の析出物 (共重合体A-4) の沈殿を得た。得られた沈殿を濾別し、上記再沈操 作を繰り返した後、減圧下60℃で約40時間乾燥し た。得られた共重合体A-4の各物性を測定した結果を 表1に示した。

【0096】〈実施例5〉窒素導入口、攪拌機、コンデ ンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 下で、PGMEA36.1部、γープチロラクトン9. 1部を入れ、攪拌しながら湯浴の温度を80℃に上げ た。OTDMA 2. 1部、HGBMA 1. 2部、TBM A0. 7部(単量体組成比:OTDMA/HGBMA/ TBMA = 44/35/21 (mol%)), PGME A6.6部、アープチロラクトン1.6部、2,2'-ア ゾピスイソプチロニトリル0.46部を混合した単量体 溶液の入った滴下装置から一定速度で30分間かけてフ ラスコ中へ滴下した。この滴下液を滴下し終わった直後 に、OTDMA18. 7部、HGBMA10. 1部、T BMA8. 4部(単量体組成比:OTDMA/HGBM A/TBMA=40/30/30 (mol%)), PGMEA58.6部、γープチロラクトン14.6部、2, 2'-アゾビスイソプチロニトリル3.87部を混合した 単量体溶液の入った滴下装置から一定速度で6時間かけ てフラスコ中へ滴下した。その後、80℃の温度を30 分間保持した。次いで、得られた反応溶液をテトラヒド ロフランで約2倍に希釈し、約10倍量のメタノール中 に攪拌しながら滴下し、白色の析出物(共重合体Aー 5) の沈殿を得た。得られた沈殿を濾別し、上記再沈操 作を繰り返した後、減圧下60℃で約40時間乾燥し た。得られた共重合体A-5の各物性を測定した結果を 表1に示した。

【0097】<実施例6>窒素導入口、攪拌機、コンデンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気下で、PGMEAを28.3部、γープチロラクトン18.3部、OTNMA1.7部、EAdMA4.5部、HAdMA1.8部を入れ(単量体組成比:OTNMA/EAdMA/HAdMA=23/54/23 (mo1%))、攪拌しながら湯浴の温度を80℃に上げた。次いで、γープチロラクトン10.0部、1-オクタンチ50オール0.1部、2,2'ーアゾビスイソプチロニトリル

22

0.3部を混合した開始剤/連鎖移動剤溶液をフラスコ へ投入した。その直後、OTNMA12.7部、EAd MA19.5部、HAdMA13.1部(単量体組成比: OTNMA/EAdMA/HAdMA=30/41/29 (mo1%))、PGMEA34.0部、γープチロ ラクトン34.0部、1-オクタンチオール0.3部、 2,2'-アゾビスイソプチロニトリル1.9部を混合し た単量体溶液の入った滴下装置から一定速度で6時間か けてフラスコ中へ滴下した。その後、80℃の温度を3 0分間保持した。次いで、得られた反応溶液をテトラヒ 10 ドロフランで約2倍に希釈し、約10倍量のメタノール 中に攪拌しながら滴下し、白色の析出物(共重合体Aー 6) の沈殿を得た。得られた沈殿を濾別し、上記再沈操 作を繰り返した後、減圧下60℃で約40時間乾燥し た。得られた共重合体A-6の各物性を測定した結果を 表1に示した。

【0098】〈実施例7〉窒素導入口、攪拌機、コンデ ンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 下で、PGMEA22.6部、γープチロラクトン22. 6部を入れ、攪拌しながら湯浴の温度を80℃に上げ た。OTDMA1.4部、EAdMA3.1部、HAdM A1.0部(単量体組成比:OTDMA/EAdMA/ HAdMA=27/55/18 (mol%)), PGMEA4.1部、 $\gamma$ -プチロラクトン4.1部、2,2'-ア ゾピスイソプチロニトリル 0.44部を混合した単量体 溶液の入った滴下装置から一定速度で30分間かけてフ ラスコ中へ滴下した。この滴下液を滴下し終わった直後 に、OTDMA19.1部、EAdMA20.1部、HA dMA9.6部(単量体組成比:OTDMA/EAdM A/HAdMA=40/40/20 (mol%)), P GMEA36.6部、γープチロラクトン36.6部、 2,2'-アゾビスイソプチロニトリル3.98部を混合 した単量体溶液の入った滴下装置から一定速度で6時間 かけてフラスコ中へ滴下した。その後、80℃の温度を 15分間保持した。次いで、得られた反応溶液をテトラ ヒドロフランで約2倍に希釈し、約10倍量のメタノー ル中に攪拌しながら滴下し、白色の析出物(共重合体A - 7) の沈殿を得た。得られた沈殿を濾別し、上記再沈 操作を繰り返した後、減圧下60℃で約40時間乾燥し た。得られた共重合体A-7の各物性を測定した結果を 40 表1に示した。

【0099】〈実施例8〉窒素導入口、攪拌機、コンデ ンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 下で、テトラヒドロフラン49.8部、OTDA2.5 部、EAdA3.9部、HAdA1.8部を入れ、攪拌し ながら湯浴の温度を70℃に上げた。次いで、テトラヒ ドロフラン20.0部、1-オクタンチオール0.05 部、2,2'-アゾビスイソプチロニトリル0.33部を 混合した開始剤/連鎖移動剤溶液をフラスコへ投入し た。その直後、OTDA18.1部、EAdA21.3

部、HAdA6.8部、テトラヒドロフラン69.2部、 1-オクタンチオール0.28部、2,2'-アゾピスイ ソプチロニトリル1.88部を混合した単量体溶液の入 った滴下装置から一定速度で7時間かけてフラスコ中へ 滴下した。その後、70℃の温度を15分間保持した。 次いで、得られた反応溶液をテトラヒドロフランで約2 倍に希釈し、約10倍量のメタノール中に攪拌しながら 滴下し、白色の析出物(共重合体A-8)の沈殿を得 た。得られた沈殿を濾別し、上記再沈操作を繰り返した 後、減圧下60℃で約40時間乾燥した。得られた共重 合体A-8の各物性を測定した結果を表1に示した。 【0100】<実施例9>窒素導入口、攪拌機、コンデ ンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 下で、PGMEA31. 6部、 $\gamma - プチロラクトン1$ 3. 6部を入れ、攪拌しながら湯浴の温度を80℃に上 げた。OTDMA1.8部、MAdMA3.0部、HA dMA1.1部(単量体組成比:OTDMA/EAdM A/HAdMA=30/51/19 (mo1%)), P GMEA7. 1部、 $\gamma$ -プチロラクトン3. 1部、2, 2'-アゾピスイソプチロニトリル0.51部を混合した 単量体溶液の入った滴下装置から一定速度で45分間か けてフラスコ中へ滴下した。この滴下液を滴下し終わっ た直後に、OTDMA21. 6部、MAdMA16.7 部、HAdMA9.6部(単量体組成比:OTDMA/ MAdMA/HAdMA=45/35/20 (mo1 %))、PGMEA51.2部、γープチロラクトン2 2. 0部、2,2'-アゾピスイソプチロニトリル4. 1 6部を混合した単量体溶液の入った滴下装置から一定速 度で6時間かけてフラスコ中へ滴下した。その後、80 ℃の温度を15分間保持した。次いで、得られた反応溶 液をテトラヒドロフランで約2倍に希釈し、約10倍量 のメタノール中に攪拌しながら滴下し、白色の析出物 (共重合体A-9) の沈殿を得た。得られた沈殿を濾別 し、上記再沈操作を繰り返した後、減圧下60℃で約4 0時間乾燥した。得られた共重合体A-9の各物性を測 定した結果を表1に示した。

【0101】<比較例1>窒素導入口、攪拌機、コンデ ンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 下で、PGMEA15.0部を入れ、攪拌しながら湯浴 の温度を80℃に上げた。OTNMA17.8部、HE MA3.9部、MAdMA21.1部、PGMEA59. 3部、1-オクタンチオール1.8部、2,2'-アゾビ スイソプチロニトリル 0.3 部を混合した単量体溶液 (単量体濃度41.9%) の入った滴下装置から一定速 度で6時間かけてフラスコ中へ滴下し、その後、80℃ の温度を2時間保持した。次いで、得られた反応溶液を PGMEAで約2倍に希釈し、約10倍量のメタノール 中に攪拌しながら滴下し、白色の析出物(共重合体B-1) の沈殿を得た。得られた沈殿を濾別し、減圧下60 50 ℃で約40時間乾燥した。得られた共重合体B-1の各

物性を測定した結果を表2に示した。

【0102】 <比較例2>窒素導入口、攪拌機、コンデ ンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 下で、OTNMA17.8部、HEMA3.9部、MAd MA21.1部、PGMEA59.3部、1-オクタンチ オール1.8部、2,2'-アゾビスイソプチロニトリル 0.3部を全量入れ、攪拌しながら湯浴の温度を80℃ に上げ、その温度で8時間重合させた。次いで、得られ た反応溶液をPGMEAで約2倍に希釈し、約10倍量 のメタノール中に攪拌しながら滴下し、白色の析出物 (共重合体B-2) の沈殿を得た。得られた沈殿を濾別 し、減圧下60℃で約40時間乾燥した。得られた共重 合体B-2の各物性を測定した結果を表2に示した。 【0103】 <比較例3>窒素導入口、攪拌機、コンデ ンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 下で、PGMEA50.0部を入れ、攪拌しながら湯浴 の温度を80℃に上げた。EAdMA31.6部、OT DMA19.2部、DMMB2.9部、PGMEA70. 0部、1-オクタンチオール0.5部、2,2'-アゾビ スイソプチロニトリル0.4部を混合した単量体溶液 (単量体濃度43.4質量%)の入った滴下装置から一 定速度で6時間かけてフラスコ中へ滴下し、その後、8 0℃の温度を2時間保持した。次いで、得られた反応溶 液をPGMEAで約2倍に希釈し、約10倍量のメタノ ール中に攪拌しながら滴下し、白色の析出物(共重合体 B-3) の沈殿を得た。得られた沈殿を濾別し、減圧下 60℃で約40時間乾燥した。得られた共重合体B-3 の各物性を測定した結果を表2に示した。

【0104】</br>
【0104】
<比較例4>窒素導入口、攪拌機、コンデンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 30下で、乳酸エチル43.2 部を入れ、攪拌しながら湯浴の温度を80℃に上げた。EAdMA20.5 部、OTDA25.0 部、DMMB6.3 部、乳酸エチル77.7部、1-オクタンチオール0.6 部、2,2 -アゾピスイソプチロニトリル0.4 部を混合した単量体溶液(単量体濃度40.0質量%)の入った滴下装置から一定速度で6時間かけてフラスコ中へ滴下し、その後、80℃の温度を2時間保持した。次いで、得られた反応溶液を乳酸エチルで約2倍に希釈し、約10倍量のメタノール中に攪拌しながら滴下し、白色の析出物(共重合体B-40

4)の沈殿を得た。得られた沈殿を適別し、減圧下60 ℃で約40時間乾燥した。得られた共重合体B-4の各 物性を測定した結果を表2に示した。

【0105】<比較例5>窒素導入口、攪拌機、コンデ ンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 下で、PGMEA22.2部、γープチロラクトン22. 2部を入れ、攪拌しながら湯浴の温度を80℃に上げ た。次いで、OTNMA14.5部、EAdMA24.0 部、HAdMA14.9部(単量体組成比:OTNMA /EAdMA/HAdMA=29/43/28 (mo1 %))、PGMEA40.0部、γープチロラクトン4 0.0部、1-オクタンチオール0.40部、2,2'-ア ゾビスイソプチロニトリル2.21部を混合した単量体 溶液の入った滴下装置から一定速度で6時間かけてフラ スコ中へ滴下した。その後、80℃の温度を2時間保持 した。次いで、得られた反応溶液をテトラヒドロフラン で約2倍に希釈し、約10倍量のメタノール中に攪拌し ながら滴下し、白色の析出物(共重合体B-5)の沈殿 を得た。得られた沈殿を濾別し、上記再沈操作を繰り返 した後、減圧下60℃で約40時間乾燥した。得られた 共重合体B-5の各物性を測定した結果を表2に示し

【0106】 <比較例6>窒素導入口、攪拌機、コンデ ンサー、および温度計を備えたフラスコに、窒素雰囲気 下で、テトラヒドロフラン104.4部、OTNMA1 7.0部、EAdMA31.3部、HAdMA5.3部 (単量体組成比:OTNMA/EAdMA/HAdMA =34/56/10 (mol%)) を入れ、攪拌しなが ら湯浴の温度を70℃に上げた。次いで、テトラヒドロ フラン20.0部、2,2'-アゾピスイソブチロニトリ ル2.21部を混合した開始剤溶液をフラスコへ投入し た。その後、70℃の温度を7時間保持した。次いで、 得られた反応溶液をテトラヒドロフランで約2倍に希釈 し、約10倍量のメタノール中に攪拌しながら滴下し、 白色の析出物(共重合体B-6)の沈殿を得た。得られ た沈殿を濾別し、上記再沈操作を繰り返した後、減圧下 60℃で約40時間乾燥した。得られた共重合体B-6 の各物性を測定した結果を表2に示した。

[0107]

〕 【表 1 】

25 **25** 1

_ <del></del>		突盆侧								
		1	2	3	4	5	6	7	В	
共重合体		A-1	A-2	A-3	A-4	A-5	A-6	A-7	A-8	A-9
質量平均分子量 (編)		10, 500	9, 500	10, 500	11,000	9, 500	8,500	9,000	10,000	10, 500
分子量分布(Mar/Mn)		1.64	1.68	1.71	1.74	1.70	1.75	1, 68	1, 79	1, 62
単量体(A) (モル%)	MYPW	45							<del>                                     </del>	45
	EAdMA		55		. 40		40	40	<del> </del>	
	EAdA			35					45	
	HAdMA				30		30	20		20
	HAdA								15	<del></del>
単量体(日) (モル%)	AMENTO	40					30		<del></del>	
	OTDMA		35			40		40		35
	ACTO			45					40	
	DMMB		10	20						
	HGEMA					30				
単量体(C) (モル%)	HEMA	15								
	MEDOL				30					
	TEMA					30				
単量体(A)3連子 (モル%)		S		5	EAGNA 9	なし	EADNA 10	EADINA 5	EAdA	MACIMA 8
		"			HAdMA 5		HAZMA 5	HAdMA	HAZIA	HADNA
単量体(日)3連子 (モル%)		5	070MA 5 08889	OTDA 4	なし	OTDNIA 6 Heibnia	4	5	5	12
			2	6		5				
単量体(C)3連子 (モル%)		3			8	9				
溶解性	PEMEA	0	0	0	0	0	0	0	.6	•
	EL	0	0	0	9	0	8	0	0	0
感度 (mJ/cm²)		5.7	5. Q	6. 5	8. 7	7.8	8. 2	7.8	8.9	9. 2
	(pm)	0. 15	0.14	0. 15	0. 15	0.14	0.14	0.13	0.14	0.14
マイクロ ゲル敷(値)	初期值	8	9	8	7	10	9	8	5	11
	增加數	5	5	6	< 5	6	< 5	< 5	< 5	6
レジスト側壁 平坂性 (na)		14	15	13	14	17	14	12	9	16

[0108]

【表2】

表 2								
		比較例						
		1	2	3	4	5	6	
共 重 合 体		B-1	B-2	B-3	B <b>-</b> 4	B-5	8-6	
質量平均分子量(Nw)		10,500	10,000	10,000	9,500	9,000	8, 500	
分子量分布(Mw/Mn)		1. 72	1. 69	1.74	1.77	1. 78	1.71	
	MAdMA	45	45					
	EAdKA			55		40	35	
単量体(A)(モル%)	EAdA				35			
	HAdNA					30	10	
	HAdA							
単量体(B)(モル%)	OTNEA	40	40			30	55	
	OTDNA			35				
	OTDA				45			
	DMMB			10	20			
単量体(C)(モル%)	HEMA	15	15					
単量体(A) 3 遊子(モル%)		25	20	23	18	EAdMA 16	EAdKA 17	
						HAdima 9	HAdMA 10	
単量体(B)3選子 (モル%)		3	10	OTDMA 12	OTDA 14	13	27	
			,,,	DAMAB 6	DMMB 12	-	E.i	
单量体(C)3速子(		15	10					
溶解性	PGMEA	Δ	Δ	Δ	Δ	0	×	
	EL	Δ	Δ.	Δ	Δ	0	Δ	
感度 (mJ/cm²)		6. 5	7.1	6.8	7.2	9.0	静傷不可	
解像度 (µIII)		0.17	0.18	0. 18	0. 19	0.19	許備不可	
マイクロゲル数 (個)	初期值	14	18	15	19	16	評価不可	
A Africa I del ma des des des	増加数	170	240	160	200	210	評価不可	
レジスト側壁平坦性	(na)	38	42	34	29	36	評価不可	

[0109]

単量体(A): 脂環式骨格を有する単量体

単量体(B):ラクトン骨格を有する単量体

単量体(C):他のピニル系単量体

MAdMA: 2-メタクリロイルオキシ-2-メチルア ダマンタン

27

EAdMA: 2-メタクリロイルオキシ-2-エチルア ダマンタン

EAdA: 2-アクリロイルオキシ-2-エチルアダマンタン

HAdMA: 1-メタクリロイルオキシ-3-ヒドロキシアダマンタン

HAdA: 1-アクリロイルオキシ-3-ヒドロキシアダマンタン

OTNMA:  $2-e \times o-x9$  クリロイルオキシー4-オキサトリシクロ[4.2.1.0 $^{3\cdot\prime}$ ] ノナン-5-オンOTDMA: 8- または9- メタクリロイルオキシー4-オキサトリシクロ[5.2.1.0 $^{3\cdot\prime}$ ] デカン-3-オンOTDA: 8- または9- アクリロイルオキシー4-オキサトリシクロ[5.2.1.0 $^{3\cdot\prime}$ ] デカン-3-オン

HGBMA: β – メタクリロイルオキシー γ – ブチロラクトン

DMMB : 4, 4ージメチルー2ーメチレンー4ープ タノライド HEMA: 2-ヒドロキシエチルメタクリレート

MEDOL: 4-アクリロイルオキシ-2-メチル-2

-エチル-1, 3-ジオキソラン

TBMA : tert-プチルメタクリレート。

【0110】このように、実施例1~8においては感度および/または解像度を損なわず、レジスト溶剤への溶解性、レジストパターン側壁の平坦性が向上し、レジスト溶液中でのマイクロゲル生成が抑制された。一方、比較例1~5においては、レジスト溶剤への溶解性は改善されたが、溶液中でのマイクロゲル生成が多く確認され、レジストパターン側壁の平坦性も十分な改善がなされなかった。また、比較例6においては、レジスト溶剤への溶解性が改善されなかった。

#### [0111]

【発明の効果】以上説明したように、本発明のレジスト 用共重合体およびレジスト組成物は、高い感度および/ または解像度を損なうことなく、レジスト溶剤への溶解 性、レジスト溶液中でのマイクロゲル生成の抑制、レジ ストパターン側壁の平坦性に優れており、高精度の微細 20 なレジストパターンを安定して形成することができる。 そのため、本発明のレジスト用共重合体およびレジスト 組成物は、DUVエキシマレーザーリソグラフィーある いは電子線リソグラフィー、特にArFエキシマレーザー(193nm)を使用するリソグラフィーに好適に用 いることができる。

#### フロントページの続き

(72)発明者 上田 昭史

神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 三

菱レイヨン株式会社化成品開発研究所内

(72)発明者 藤原 匡之

神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 三菱レイヨン株式会社化成品開発研究所内

F 夕一ム(参考) 2H025 AA01 AA02 AA03 AB16 AC03 AC06 AC08 AD01 AD03 CB08

CB14 CB41 FA17

4J011 HA03 HB06 HB14

4J100 AB02R AJ02R AJ09R AK32R AL02R AL03R AL08P AL08Q AL08R AL09R AM02R AM15R BA05 BA11 BC04 BC09 BC12 BC37 BC53 CA04 CA05 FA19 JA38

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.